

(19) Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 697 424 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

21.02.1996 Patentblatt 1996/08

(51) Int. Cl.⁶: C08G 18/70, C08G 18/08

(21) Anmeldenummer: 95112671.3

(22) Anmeldetag: 11.08.1995

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

- Treiber, Reinhard
D-69181 Leimen (DE)
- Sturm, Alwin
D-67071 Ludwigshafen (DE)
- Selbert, Horst
D-67136 Fussgönheim (DE)
- Renz, Hans, Dr.
D-67149 Meckenheim (DE)
- Reichert, Jürgen, Dr.
D-67059 Ludwigshafen (DE)
- Häberle, Karl, Dr.
D-67346 Speyer (DE)

(30) Priorität: 19.08.1994 DE 4429446

(71) Anmelder: BASF AKTIENGESELLSCHAFT
D-67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:
• Weyland, Peter, Dr.
D-67227 Frankenthal (DE)

(54) Mischungen, enthaltend wasseremulgierende Isocyanate

(57) Mischung, enthaltend

- a) wasseremulgierbare Polyisocyanate und
- b) Kohlensäureester oder Lactone als organische Lösungsmittel.

EP 0 697 424 A1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine Mischung, enthaltend

5 a) wasseremulgierbare Polyisocyanate und
b) Kohlensäureester oder Lactone als organische Lösungsmittel.

Des weiteren betrifft die Erfindung wäßrige Dispersionen, welche die Mischungen enthalten sowie die Verwendung
10 der Mischungen als Zusatzmittel für Klebstoffe, Beschichtungs- und Imprägnierungsmittel.

Wasseremulgierbare Polyisocyanate werden wäßrigen Polymerdispersionen als Vernetzungsmittel zugesetzt. Die
entsprechende Polyisocyanate bekannt, die Polyethergruppen enthalten und so wasseremulgierbar sind. Zur Verringe-
rung der Viskosität können den Polyisocyanaten organische Lösungsmittel zugesetzt werden. In der DE-A-35 21 618
15 werden z.B. Ethylacetat, Aceton und Methylethylketon als Lösungsmittel genannt.

Die wasseremulgierbaren Polyisocyanate sollen sich möglichst feinteilig in Polymerdispersionen dispergieren las-
sen, damit die erhaltenen Dispersionen eine hohe Lagerstabilität haben. Gleichzeitig sollen die gewünschten Eigen-
schaftsverbesserungen der Polymerdispersion durch möglichst geringen Zusatz der wasseremulgierbaren
20 Polyisocyanate erreicht werden.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung waren daher wasseremulgierbare Polyisocyanate, welche die vorstehenden
Vorteile bieten.

Demgemäß wurden die oben definierten Mischungen sowie ihre Verwendung als Zusatzmittel für wäßrige Polymer-
dispersionen gefunden.

Bei den wasseremulgierbaren Polyisocyanaten handelt es sich um (cyclo)aliphatische oder aromatische Diisocya-
25 nate oder höherfunktionelle Polyisocyanate, welche zum Teil mit Verbindungen mit mindestens einer hydrophilen Gruppe
und mit mindestens einer gegenüber Isocyanat reaktiven Gruppen umgesetzt sind.

Als Polyisocyanate kommen z.B. geradlinige oder verzweigte C₄-C₁₄-Alkylendiisocyanate, cycloaliphatische Diiso-
cyanate mit insgesamt 6 bis 12 C-Atomen, aromatische Diisocyanate mit insgesamt 8 bis 14 C-Atomen, Isocyanurat-
gruppen aufweisende Polyisocyanate, Urettdiisocyanate, Biuretgruppen aufweisende Polyisocyanate, Urethan- oder
30 Allophanatgruppen aufweisende Polyisocyanate, Oxadiazintriongruppen enthaltende Polyisocyanate, Uretonimin-modi-
fizierte Polyisocyanate oder deren Gemische in Betracht.

Als Diisocyanate a) genannt seien z.B. Tetramethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat(1,6-Diisocyanatohe-
xan), Octamethylendiisocyanat, Decamethylendiisocyanat, Dodecamethylendiisocyanat, Tetradecamethylendiisocya-
35 nat, Trimethylhexandiisocyanat oder Tetramethylhexandiisocyanat, cycloaliphatische Diisocyanate wie 1,4-, 1,3- oder
1,2-Diisocyanatocyclohexan, 4,4'-Di(isocyanatocyclohexyl)methan, 1-Isocyanato-3,3,5-trimethyl-5-(isocyanatome-
thyl)cyclohexan (Isophorondiisocyanat) oder 2,4- oder 2,6-Diisocyanato-1-methylcyclohexan oder aromatische Diiso-
cyanate wie 2,4-Diisocyanatotoluol, 2,6-Diisocyanatotoluol, Tetramethylxylylendiisocyanat, 1,4-Diisocyanatobenzol,
4,4'- und 2,4-Diisocyanatodiphenylmethan, p-Xylylendiisocyanat, sowie Isopropenylidimethyltoluylendiisocyanat.

Als Polyisocyanate seien z.B. mehrkernige Homologe der vorstehend genannten aromatischen Diisocyanate
40 genannt.

Bevorzugt sind aliphatische bzw. cycloaliphatische Polyisocyanate` z.B. die vorstehend genannten Diisocyanate,
deren Mischungen oder

a) Isocyanuratgruppen aufweisende Polyisocyanate von aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten.
45 Besonders bevorzugt sind hierbei die entsprechenden Isocyanato-Isocyanurate auf Basis von Hexamethylendiiso-
cyanat und Isophorondiisocyanat. Bei den vorliegenden Isocyanuraten handelt es sich insbesondere um einfache
Tris-isocyanatoalkyl- bzw. Tris-isocyanatocycloalkyl-Isocyanurate` welche cyclische Trimere der Diisocyanate dar-
stellen, oder um Gemische mit ihren höheren, mehr als einen Isocyanurtring aufweisenden Homologen. Die Iso-
cyanato-Isocyanurate haben im allgemeinen einen NCO-Gehalt von 10 bis 30 Gew.-%, insbesondere 15 bis 25
50 Gew.-% und eine mittlere NCO-Funktionalität von 3 bis 4,5.

b) Urettdiisocyanate mit aliphatisch und/oder cycloaliphatisch gebundenen Isocyanatgruppen, vorzugsweise von
55 Hexamethylendiisocyanat oder Isophorondiisocyanat abgeleitet. Bei Urettdiisocyanaten handelt es sich um
cyclische Dimerisierungsprodukte von Diisocyanaten.

Die Urettdiisocyanate können in den erfindungsgemäßen Zubereitungen als alleinige Komponente oder im
Gemisch mit anderen Polyisocyanaten, insbesondere den unter a) genannten, eingesetzt werden.

c) Biuretgruppen aufweisende Polyisocyanate mit aliphatisch gebundenen Isocyanatgruppen, insbesondere Tris(6-isocyanatoethyl)biuret oder dessen Gemische mit seinen höheren Homologen. Diese Biuretgruppen aufweisenden Polyisocyanate weisen im allgemeinen einen NCO-Gehalt von 18 bis 22 Gew.-% und eine mittlere NCO-Funktionalität von 3 bis 4,5 auf.

5 d) Urethan- und/oder Allophanatgruppen aufweisende Polyisocyanate mit aliphatisch oder cycloaliphatisch gebundenen Isocyanatgruppen, wie sie beispielsweise durch Umsetzung von überschüssigen Mengen an Hexamethylenendiisocyanat oder an Isophorondiisocyanat mit einfachen mehrwertigen Alkoholen wie z.B. Trimethylolpropan, Glycerin, 1,2-Dihydroxypropan oder deren Gemischen erhalten werden können. Diese Urethan- und/oder Allophanatgruppen aufweisenden Polyisocyanate haben im allgemeinen einen NCO-Gehalt von 12 bis 20 Gew.-% und eine mittlere NCO-Funktionalität von 2,5 bis 3.

10 e) Oxadiazintriogruppen enthaltende Polyisocyanate, vorzugsweise von Hexamethylenendiisocyanat oder Isophorondiisocyanat abgeleitet. Solche Oxadiazintriogruppen enthaltenden Polyisocyanate sind aus Diisocyanat und Kohlendioxid herstellbar.

15 f) Uretonimin-modifizierte Polyisocyanate.

Die Polyisocyanate a) bis f) können im Gemisch, gegebenenfalls auch im Gemisch mit Diisocyanaten, eingesetzt werden.

Zur Herstellung der wasseremulgierbaren Polyisocyanate werden die oben bezeichneten Polyisocyanate umgesetzt mit Verbindungen, die mindestens eine, vorzugsweise eine hydrophile Gruppe und mindestens eine, vorzugsweise eine mit Isocyanat reaktive Gruppen, z.B. eine Hydroxy-, Mercapto- oder primäre oder sekundäre Aminogruppe (kurz NH-Gruppe) aufweisen.

20 Bei der hydrophilen Gruppe kann es sich z.B. um eine ionische oder in eine ionische Gruppe überführbare Gruppe handeln.

Anionische bzw. in anionische Gruppen überführbare Gruppen sind z.B. Carbonsäure- oder Sulfonsäuregruppen. Geeignete Verbindungen sind z.B. Hydroxycarbonsäuren, wie Hydroxypivalinsäure oder Dimethylolpropionsäure oder Hydroxy- bzw. Amin sulfonsäuren.

25 Kationische bzw. in kationische Gruppen überführbare Gruppen sind z.B. quarternäre Ammoniumgruppen bzw. tertäre Aminogruppen.

In ionische Gruppen überführbare Gruppen werden vorzugsweise vor oder während der Dispergierung der erfundungsgemäßen Mischung in Wasser in ionische Gruppen überführt.

30 Zur Überführung z.B. von Carbonsäuregruppen oder Sulfonsäuregruppen in anionische Gruppen können anorganische und/oder organische Basen wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Kaliumcarbonat, Natriumhydrogencarbonat, Ammoniak oder primäre, sekundäre und besonders tertäre Amine, z.B. Triethylamin oder Dimethylaminopropanol eingesetzt werden.

35 Zur Überführung von tertären Aminogruppe in die entsprechenden Kationen, z.B. Ammoniumgruppen, sind als Neutralisationsmittel anorganische oder organische Säuren, z.B. Salzsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Oxalsäure oder Phosphorsäure oder als Quarternierungsmittel, z.B. Methylchlorid, Methyliodid, Dimethylsulfat, Benzylchlorid, Chloressigethylester oder Bromacetamid geeignet. Weitere geeignete Neutralisations- und Quarternierungsmittel sind z.B. in der US-PS 3 479 310, Spalte 6, beschrieben.

40 Der Gehalt der ionischen Gruppen bzw. in ionische Gruppen überführbare Gruppen beträgt vorzugsweise 0,1 bis 3 mol pro kg der wasseremulgierbaren Polyisocyanate.

45 Nichtionische Gruppen sind z.B. Polyalkylenethergruppen, insbesondere solche mit 10 bis 80 Alkylenoxideinheiten. Bevorzugt sind Polyethylenethergruppen oder Polyalkylenethergruppen, die neben anderen Alkylenoxideinheiten, z.B. Propylenoxid, mindestens 10 Ethylenoxideinheiten enthalten.

50 Geeignete Verbindungen sind z.B. Polyalkylenetheralkohole. Der Gehalt der hydrophilen nichtionischen Gruppen, insbesondere der Polyalkylenethergruppen beträgt vorzugsweise 0,5 bis 20, besonders bevorzugt 1 bis 15 Gew.-%, bezogen auf die wasseremulgierbaren Polyisocyanate.

55 Die Herstellung der wasseremulgierbaren Polyisocyanate ist aus der DE-A-35 21 618, DE-A-40 01 783 und DE-A-42 03 510 bekannt.

Bei der Herstellung der wasseremulgierbaren Polyisocyanate können die Verbindungen mit mindestens einer hydrophilen Gruppe und mindestens einer gegenüber Isocyanat reaktiven Gruppe mit einem Teil des Polyisocyanats umgesetzt und die erhaltenen hydrophil modifizierten Polyisocyanate dann mit den übrigen Polyisocyanaten gemischt werden. Die Herstellung kann aber auch so erfolgen, daß die Verbindungen zur Gesamtmenge der Polyisocyanate zugesetzt wird und dann die Umsetzung "in situ" durchgeführt wird.

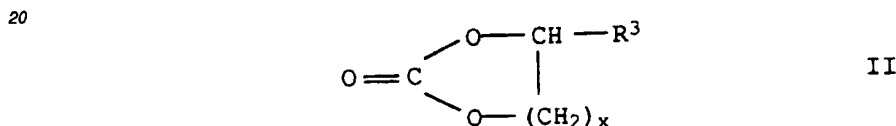
Bevorzugte wasseremulgierbare Polyisocyanats sind solche mit hydrophilen, nichtionischen Gruppen, insbesondere Polyalkylenethergruppen. Vorzugsweise wird dabei die Wasseremulgierbarkeit allein durch die hydrophilen nichtionischen Gruppen erreicht.

Den wasseremulgierbaren Polyisocyanaten a) werden die Kohlensäureester oder Lactone b) zugesetzt, um die 5 erfindungsgemäße Mischung zu erhalten.

Bei den Kohlensäureestern handelt es sich bevorzugt um solche der Formel



15 worin R¹ und R² unabhängig voneinander für einen C₁-C₆-, vorzugsweise einen C₁-C₃-Alkylrest stehen, oder R¹ und R² eine Brücke aus 2 bis 10 C-Atomen bilden. Genannt seien z.B. Dimethylcarbonat oder Diethylcarbonat. Besonders bevorzugt handelt es sich um cyclische Kohlensäureestern, insbesondere um solche der Formel



25 in der R³ für ein H-Atom oder eine C₁-C₅-Alkylgruppe steht und x einen Wert von 1 bis 5 haben kann.

Kohlensäureester der Formel II sind z.B. 1,2-Ethylencarbonat oder 1,2-Propylencarbonat.

30 Bei den Lactonen (cyclische, innere Ester von Hydroxycarbonsäuren) sind solche mit insgesamt 3 bis 10 C-Atomen bevorzugt.

Genannt seien z.B. β -Propiolacton, γ -Butyrolacton, ϵ -Caprolacton oder ϵ -Methylcaprolacton.

35 Die erfindungsgemäße Mischung enthält vorzugsweise 2 bis 70, besonders bevorzugt 5 bis 50 und ganz besonders bevorzugt 7 bis 40 Gew.-% des Lösungsmittel b), bezogen auf die Summe aus a) + b).

Vorzugsweise besteht die erfindungsgemäße Mischung nur aus den Komponenten a) und b). Sie wird vorzugsweise 40 in Wasser zur Herstellung wässriger Dispersionen dispergiert.

Die erfindungsgemäßen Mischungen bzw. ihre wässrigen Dispersionen eignen sich als solche als Beschichtungsmittel, Klebstoff oder Imprägnierungsmittel z.B. für Wollausrüstung, wie in P 4415451.8 beschrieben ist.

45 Die erfindungsgemäße Mischung eignet sich insbesondere als Zusatz-, d.h. Vernetzungsmittel für wässrige Polymerdispersionen. Es kann sich bei den Polymeren z.B. um Polyurethan oder radikalisch polymerisierte Polymere handeln. Die Mischung wird den Polymerdispersionen vorzugsweise in Mengen von 0,5 bis 20, bevorzugt von 1 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Polymere (fest) zugesetzt.

Die wässrigen Polymerdispersionen finden z.B. als Klebstoff, Beschichtungs- oder Imprägnierungsmittel, z.B. zum Färben, Verwendung.

50 Geeignete Substrate bei der Verwendung als Klebstoff oder Beschichtungsmittel (Lack, Schutzüberzüge) sind z.B. Kunststoff, Leder, Papier, Holz oder Metall.

Substrate für Imprägnierungen sind z.B. synthetische oder nichtsynthetische Fasern bzw. deren Gewebe.

Die erfindungsgemäßen Mischungen können sehr feinteilig in wässrigen Dispersionen dispergiert werden. Die erhaltenen Dispersionen sind sehr lagerstabil. Darüber hinaus benötigt man weniger Zusatzmenge des wasseremulgierbaren Polyisocyanats um die gewünschten Eigenschaften der Dispersion einzustellen bzw. bei der Anwendung zu erreichen.

Beispiele

Herstellung eines nichtionisch hydrophil modifizierten Polyisocyanats (nach Beispiel 1 der EP 206 059)

55 1000 g eines durch Trimerisierung eines Teiles der Isocyanatgruppen von 1,6-Diisocyanatohexan hergestellten Iso-cyanuratgruppen aufweisenden Polyisocyanats, welches im wesentlichen aus Tris-(6-isocyanato-6)-isocyanurat dessen höheren Homologen besteht, mit einem NCO-Gehalt von 22,2 %, einem Gehalt an monomerem Diisocyanat von weniger als 0,3 %, einer Viskosität bei 23°C von 1,9 Pas und einer mittleren NCO-Funktionalität von ca. 3,3 wurden

auf 50°C erhitzt. Dazu wurden 80,8 g eines auf 50°C erhitzten monofunktionellen, auf n-Butanol gestarteten Polyethylenoxid-Polyethers mit einem Molgewicht von 1120 g/mol gegeben. Man erwärmte auf 110°C und führte 2,5 Stunden (h).

Nach Abkühlen erhielt man ein klares Harz mit einem NCO-Gehalt von 18,9 Gew.-% und einer Viskosität bei 23°C von 2700 mPas.

5

Beispiel 1

75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g 50°C warmem Ethylenkarbonat (EC) gemischt.

10 Beispiel 2

75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g Propylencarbonat (PC) gemischt.

15 Beispiel 3

75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g γ -Butyrolacton (BL) gemischt.

Beispiel 4

20 75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g Diethylcarbonat (DC) gemischt.

Beispiel 5

25 75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g ϵ -Caprolacton (CL) gemischt.

25 Vergleichsbeispiel 1

75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 Methoxypropylacetat (MPA) gemischt.

30 Vergleichsbeispiel 2

75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g Butanon (Methylethylketon, MEK) gemischt.

Vergleichsbeispiel 3

35 75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g Butylacetat (BAC) gemischt.

Vergleichsbeispiel 4

40 75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g N-Methylpyrrolidon (NMP) gemischt.

Vergleichsbeispiel 5

45 75 g des Polyisocyanats wurden mit 25 g Dimethylformamid (DMF) gemischt.

50

55

Prüfung der Stabilität der Emulsion

Jeweils 1 g Lösung wurde mit 99 g Wasser geschüttelt, bis alles emulgiert war. Nach 24 h wurde die mittlere Teilchengröße bestimmt.

5

10

15

20

25

Beispiel	Lösungsmittel	mittl. Durchmesser (nm)
1	EC	90
2	PC	99
3	BL	104
4	DC	101
5	Cl	96
Vergleichsbeispiel		
1	MPA	173
2	MEK	181
3	BAc	560
4	NMP	1432
5	DMF	1693

Der gewichtsmittlere Teilchendurchmesser wurden bestimmt durch Lichtstreumessungen mit einem Autosizer 2c der Firma Malvern.

30 Anwendungsbeispiel

Baumwollgewebe mit einem Gewicht von ca. 120 g/m² wurde mit einer wäßrigen Pigmentfärbeflotte der folgenden Zusammensetzung imprägniert:

35 Grundrezept:

- 10 Gew.-% Pigmentrot C.I. 146
- 10 Gew.-% einer üblichen wäßrigen Polyurethandispersion als Bindemittel (Perapret® PU der Fa. BASF)
- Entschäumer, Netzmittel, Antiwalzenbelagsmittel und Antimigrationsmittel in den hierfür üblichen Mengen
- Rest Wasser (zu 100 Gew.-%).

Die Flottenaufnahme wurde durch den Abquetschdruck auf 60 Gew.-% des Gewichts der Rohware begrenzt. Anschließend wurde bei 100°C getrocknet.

Die Prüfung der Reibechtheiten der vier erhaltenen Färbungen wurde nach AATCC DIN 54 021 durchgeführt und benotet (Note 1 = sehr schlecht bis Note 5 = sehr gut).

45 Beispiel A (zum Vergleich)

Zu der Färbeflotte wurden zusätzlich 3 Gew.-% des oben beschriebenen hydrophil modifizierten Isocyanats geben. Note 3-4.

50 Beispiel B (zum Vergleich)

Zu der Färbeflotte wurden zusätzlich 3 Gew.-% einer Zubereitung aus 3 Teilen NMP und 7 Teilen des oben beschriebenen hydrophil modifizierten Isocyanats gegeben. Note 2-3.

Beispiel C

Zu der Färbeflotte wurden zusätzlich 3 Gew.-% einer Zubereitung aus 3 Teilen Propylenkarbonat und 7 Teilen des oben beschriebenen hydrophil modifizierten Isocyanats gegeben. Note 3-4.

5

Beispiel D

Zu der Färbeflotte wurden zusätzlich 3 Gew.-% einer Zubereitung aus 3 Teilen Caprolacton und 7 Teilen des oben beschriebenen hydrophil modifizierten Isocyanats gegeben. Note 3-4.

10

Es wird ersichtlich, daß in den Beispielen 1 und 2 eine ebenso gute Färbung erzielt wird wie in Beispiel A, obwohl nur 70 % des Wirkstoffes verwendet wurden.

Nur dagegen NMP verwendet (Beispiel B), erhält man eine deutlich schlechtere Färbung.

Patentansprüche

15

1. Mischung, enthaltend

a) wasseremulgierbare Polyisocyanate und

b) Kohlensäureester oder Lactone als organische Lösungsmittel.

20

2. Mischung gemäß Anspruch 1, enthaltend 2 bis 70 Gew.-% der Verbindungen b), bezogen auf die Summe a) + b).

3. Mischung gemäß Anspruch 1 oder 2, wobei es sich bei a) um Polyisocyanate mit einem Gehalt an ionischen oder in ionischen Gruppen überführbaren Gruppen oder hydrophilen nichtionischen Gruppen handelt.

25

4. Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei es sich bei a) um Polyisocyanate mit einem Gehalt an Polyalkylenethergruppen handelt.

30

5. Mischung gemäß Anspruch 4, wobei es sich bei a) um Polyisocyanate mit einem Gehalt an Polyethylenethergruppen handelt.

6. Mischung gemäß Anspruch 3, wobei der Gehalt der ionischen Gruppen oder in ionischen Gruppen überführbaren Gruppen 0,1 bis 3 mol pro kg wasseremulgierbarer Polyisocyanate beträgt.

35

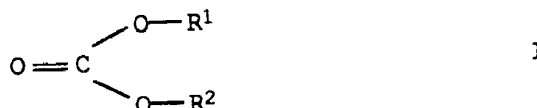
7. Mischung gemäß Anspruch 4, wobei der Gehalt der Polyalkylenethergruppen 0,1 bis 30 Gew.-%, bezogen auf die wasseremulgierbaren Polyisocyanate, beträgt.

8. Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei es sich bei a) um aliphatische Polyisocyanate handelt.

40

9. Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei es sich bei den Kohlensäureestern um solche der Formel

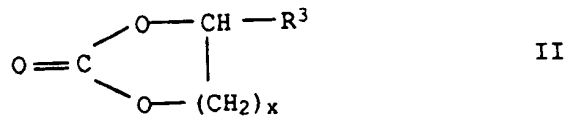
45



50

handelt, worin R¹ und R² unabhängig voneinander für einen C₁-C₆-Alkylrest stehen oder R¹ und R² zusammen eine Brücke aus 2 bis 10 C-Atomen bilden.

10. Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, wobei es sich bei den Kohlensäureestern um solche der Formel



5

handelt, wobei R^3 für ein H-Atom oder eine C1-C5-Alkygruppe steht.

11

11. Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei es sich bei den Lactonen um β -Propiolacton, γ -Butyrolacton, ε -Caprolacton, ε -Methylcaprolacton handelt.

• Form 1: Polymerdispersionen, enthaltend Mischungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11.

1

13. Wässrige Dispersionen von Polyurethanen oder radikalisch polymerisierten Polymeren, enthaltend Mischungen gemäß Anspruch 12.

20 14. Klebstoffe, Beschichtungs- oder Imprägnierungsmittel auf Basis wässriger Dispersionen, enthaltend Mischungen
gemäß Anspruch 12.

15. Beschichtete, imprägnierte oder verklebte Substrate, erhältlich unter Verwendung einer Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 oder einer wässrigen Dispersion gemäß Anspruch 12.

25

20

35

40

45

50

55



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 95 11 2671

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)						
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch							
A	EP-A-0 294 984 (MINNESOTA MINING AND MANUFACTURING) * Seite 9, Zeile 3 - Zeile 10; Anspruch 1 * ---	1	C08G18/70 C08G18/08						
A	DE-A-38 31 169 (ICI) * Seite 6, Zeile 20 - Zeile 61; Anspruch 1 * ---	1							
A	EP-A-0 310 345 (ICI) * Seite 3, Zeile 3 - Zeile 14; Ansprüche 1,5 * ---	1							
D, A	EP-A-0 206 059 (BAYER) -----								
			RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int.Cl.6)						
			C08G						
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 33%;">Recherchenort</td> <td style="width: 33%;">Abschlußdatum der Recherche</td> <td style="width: 33%;">Prater</td> </tr> <tr> <td>DEN HAAG</td> <td>24. November 1995</td> <td>Bourgonje, A</td> </tr> </table>				Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prater	DEN HAAG	24. November 1995	Bourgonje, A
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prater							
DEN HAAG	24. November 1995	Bourgonje, A							
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>									